PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-227301

(43) Date of publication of application: 08.10.1991

(51)Int.CI.

CO8F 2/32

CO8F 20/06

CO8F 20/56

(21)Application number : 02-022774

(22)Date of filing:

(71)Applicant: SUMITOMO SEIKA CHEM CO LTD

31.01.1990

(72)Inventor: NAKAMURA MORIO YAMAMOTO TAKUSHI

TANAKA HITOSHI **OZAWA HITOSHI** SHIMADA YASUHIRO

(54) PRODUCTION OF WATER ABSORBING RESIN

(57)Abstract:

PURPOSE: To inexpensively obtain the title resin useful as a water absorbing resin, etc., in excellent productivity by subjecting an aqueous solution of a water-soluble monomer to reversed phase suspension polymerization in the presence of a crosslinking agent, cooling the polymerization solution to precipitate a surfactant, etc., adding a water-soluble monomer containing a crosslinking agent to the polymerization solution, polymerizing and repeating these operations.

CONSTITUTION: An aqueous solution of a water-soluble ethylenic unsaturated monomer is subjected to first reversed-phase suspension polymerization in the presence of a surfactant and/or polymer protective colloid in a petroleum-based polymer solvent optionally in the presence of a crosslinking agent, the polymerization solution is cooled to precipitate the surfactant and/or polymer protective colloid, then an aqueous solution of a water-soluble ethylenic unsaturated monomer containing a radical polymerization initiator and optionally a crosslinking agent is added to the first polymerization reaction system, further subjected to reversed-phase suspension polymerization reaction and these operations are repeated more than once to give the objective water absorbing resin.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

®公開特許公報(A) 平3-227301

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❷公開 平成3年(1991)10月8日

C 08 F 2/32 20/05

20/58

MCC MLN

7107-4 J 7242-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 16 (全10頁)

会発明の名称

100代 理

吸水性樹脂の製造方法

创特 平2-22774

⊗出 窡 平2(1990)1月31日

倒発 眀 者 中 村 守 個発 明 者 ш 本 琢 司 個発 明 者 田 中 均 個発 明 水 仁 勿発 明 老 Œ 唐 博 创出 願 住友精化株式会社 兵庫県姫路市飾磨区入船町1番地 住友精化株式会社内 兵庫県姫路市飾磨区入船町1番地 住友精化株式会社内 兵庫県姫路市飾磨区入船町1番地 住友精化株式会社内 兵庫県姫路市飾磨区入船町1番地 住友精化株式会社内 兵庫県姫路市飾磨区入船町1番地 住友精化株式会社内 兵庫県加古郡播磨町宮西346番地の1

外1名

弁理士 育 山

1. 発明の名称

吸水性樹脂の製造方法

2. 特許請求の範囲

(1)水溶性エチレン性不飽和単量体を逆相勝勝 異合させて吸水性樹脂を製造するに際し、界面活 性剤および/または高分子保護コロイドの存在下 に石油系炭化水素溶媒中で、水溶性エチレン性不 趙和単量体水溶液を、要すれば、現構剤の存在下、 ラジカル黄合関始剤を用いて!殺目の逆相無調賞 合反応に付した後、冷却して界面活性剤および/ または高分子保護コロイドを折出させ、ついで、 ラジカル重合関始剤および、要すれば、氣構剤を 含む水溶性エチレン性不飽和単量体水溶液を!段 目の重合反応系に添加し、さらに逆相語閲賞合反 応を行なう操作を1回以上繰り返すことを發出と する吸水性樹脂の製造方法。

(2)逆相懸測量合反応を2段で行ない、2段目 の重合に際し、紋タジカル重合開始剤および、髪 すれば、巣機剤を含む水溶性エチレン性不飽和単 量体水溶液を1段目の単量体水溶液の50~ 300重量%の割合で1数目の重合反応系に添加 する請求項第(1)項記載の製造方法。

- (3)2 段目以降に用いる単量体成分が、1 段目 に用いる単量体成分と問題あるいは異様である水 溶性エチレン性不飽和単量体から選ばれた単量体 成分である請求項第(1)項記載の製造方法。
- (4)水溶性エチレン性不飽和単量体が、アクリ ル酸、メタアクリル酸またはそのアルカリ塩であ る請求項第(1)項記載の製造方法。
- (5)水溶性エチレン性不飽和単量体が、アクリ ルアミド、メタアクリルアミドまたはN.N-リ メチルアクリルアミドである請求項第(1)項記載 の製造方法。
- (6)界面活性剤が非イオン界面活性剤または非 イオン界面活性剤とアニオン界面活性剤の併用で ある請求項第(1)項記載の製造方法。
- (7)界面潜性剤がソルビタン脂肪酸エステル、 ポリグリセリン脂肪酸エステル、ショ糖脂肪酸エ スチルおよびソルビトール能肪酸エスチルから選

ばれた1種または2種以上である精泉項第(6)項 記載の製造方法。

(8)高分子保護コロイドが、エチルセルロース、 エチルヒドロキシエチルセルロース、酸化ポリエ チレン、無水マレイン化ポリエチレン、無水マレ イン化ポリブタジエン、細水マレイン化エチレン ・プロピレン・ジエン・ターポリマーから遊ばれ た1種または2種以上である請求項第(1)項記載 の製造方法。

(9)石油系炭化水常溶媒がn-ヘキサン、n-ヘプタン、シクロヘキサン、トルエン、キシレンの中から遊ばれた1程または2種以上である請求項第(1)項記載の製造方法。

(10)各股に用いる水溶性エチレン性不飽和単量 体水溶液が25重量%以上の単量体濃度である類 水項第(1)項記載の製造方法。

(11)石油系改化水素溶媒がn-ヘプタンである 請求項第(9)項記載の製造方法。

(12)ラジカル重合開始剤が過駕離カリウムである請求項第(1)項記載の製造方法。

[世来の技術]

吸水性樹脂は近年、生理用品、おむつなどの新生関係、保水剤、土壌改良剤として美質姿関係あるいは止水剤、結構防止剤として工業用関係に使われており種々の用途に有用である。これらの中でも特に生殖用品、おむつなどの新生関係で吸水性樹脂がさかんに使用されるようになった。

この種の吸水性樹脂は、いずれも軽度に顕微された高分子であり、その例としては、澱粉ーアクリロニトリルグラフト共置合体の加水分解物(特公昭49-43395号)、澱粉ーアクリル酸グラフト資合体の中和物(特間昭51-125468号)、酢酸ビニルーアクリル酸エステル共置合体のケン化物(特関昭52-14689号)、ポリアクリル酸部分中和物(特関昭62-172006号、特開昭57-158209号、特関昭67-21405号)等が知られている。

[発明が解決しようとする課題]

避常、吸水性樹脂に望まれるその特性としては、 高い吸水量、優れた吸水速度、吸水後の高いゲル (18)解機剤がエチレングリコールジグリシジル エーチルまたはポリエチレングリコールジグリシ ジルエーテルである請求項第(1)項記載の製造方 法。

(14)組織制がエチレングリコールジアクリレート、エチレングリコールジメタアクリレート、ポリエチレングリコールジアクリレートまたはポリエチレングリコールジメタアクリレートである鏡水環第(1)項記載の製造方法。

(15)果機利がN、N'ーメチレンピスアクリルアミドである請求項第(1)項記載の製造方法。

(16)連相勝勝重合反応を3股以上で行なう請求 項第(1)項記載の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、吸水性樹脂の製造方法に関する。 ま うに詳しくは、特に、衛生材分野での吸水剤とし て好適な性能を有し、安価で生混性の優れた吸水 性樹脂の製造方法に関する。

第1に、水溶性エチレン性不飽和単量体の選相 最高量合法で得られる吸水性機能は、水溶液量合 法で製造した後、粉砕して得られる吸水性機能に 比べて一般にシャープな粒径分布で球状粉体が得 られるが、大きい粒径の吸水性機能が得られない。 第2に、界面活性剤および/または高分子保護コ

ロイドを使用するため、それらが製品の表面付近 に践存し、界面活性剤および/または高分子保護 コロイドの撥水性により、水に対する初期の濡れ 性が悪い。このような現象を緩和し、水に対する 初期の濡れ性を改良する手段として逆相懸濁電合 法で得られたスラリーを濾過した後、乾燥して罪 面活性剤および/または高分子保護コロイドを除 去した製品を得る方法が考えられる。しかし、こ の方法では水に対する初期の濡れ性は改良される ものの、途波の精製に費用がかかり安瓿な製造方 法とはいい難い。第3に、水熔性エチレン性不飽 和重量体の重合は短時間で発熱するために逆相隔 満置合法においても除熱のため溶媒中の単量体量 の増加には刻限があり、溶媒を少なくし、単量体 量を増加させて生産性を上げるには限界がある。 第4に、逆相盤測重合法において界面活性剤およ び/または高分子保護コロイドは、安定した置合 を行なうためには懸動化に最低限必要な量を使用 しなければならず、それ以下には低減することが できない。

に逆相懸調賞合反応を行なう操作を1回以上繰り 返すことを特徴とする吸水性樹脂の製造方法を提 供するものである。

かくして、本発明の製造方法は逆相暴騰重合反 応を2 設以上の多数に行なうものであるが、通常、 2 飲の食合反応で所期の目的が適成されるので、 以下、主として2 数の反応を行なう場合について 説明する。

すなわち、本発明の方法において、2 股の反応を行なうには、界面活性剤および/または高分子保護コロイドの存在下に石油系炭化水業溶媒中で、水溶性エチレン性不飽和単量体水溶液を、必要により環境剤の存在下にラジカル質合開始剤を用いて置合させた後、界面活性剤および/または高分子保護コロイドが溶媒中で折出状態となるように質合後のスラリー溶液を冷却して、2 段目の単量体水溶液が膨脹しない状態下で実施する。ついで、2 段目の単量体水溶液を添加し、1 段目の重合で生成した含水ゲルに吸収させ、2 段目の重合を行なう。

[無態を解決するための手段]

本免明者らは前記問題点を解決すべく数念研究 を重ねた結果、逆相懸測重合を多段に行なうこと により、優れた吸水性に加えて得られる吸水性樹 間の粒優が大きく、微粉が少なく、分布がシャー プで、水に対する濡れ性は緩めて良好で、生態性 は大きく向上でき、昇面活性剤および/または高 分子保援コロイドの使用量が低減できることを見 い出し本発明を完成するに至った。

すなわち本発明は、水溶性エチレン性不飽和単 量体を避相感調質合きせて吸水性樹脂を製造する に際し、界面活性剤および/または高分子保護コロイドの存在下に石油系炭化水常溶体中で、水溶性エチレン性不飽和単量体水溶液を、要すれば、 銀機剤の存在下、ラジカル重合開始剤を用いて1 級目の逆相無調宜合反応に付した後、冷却して昇 面活性剤および/または高分子保護コロイドを昇 固活性、ついで、ラジカル重合開始剤および、 すれば、架槽剤を含む水溶性エチレン性不飽和単 量体水溶液を1 数目の重合反応系に添加し、さら

1段目の重合後、昇面活性剤および/または高 分子保護コロイドが溶媒中で溶解している状態下 で2段目の単量体水溶液を系内に添加した場合、 単量体水溶液が「股目の重合で得られた含水ゲル に吸収される前に懸媚状態となり、得られる製品 の粒径は小さく、分布はブロードとなる。これに 対し界面活性剤および/または高分子保護コロイ ドが流域由で新出状態下に2段目の単層体水溶液 を系内に添加した場合、1段目の重合で得られた 合水ゲルは界面活性刻および/または高分子保護 コロイドの界面活性作用がほとんどないため位後 が大きく、全く承粉がなく、シャープな分布の吸 水性樹脂が得られる。また、単量体水溶液が1段 目の置合で得られた合水ゲルに吸収される際に非 面活性剤および/または高分子保護コロイドが2 設目の単量体水溶液に包み込まれるためか、得ら れる吸水性樹脂は水に対する潜れ性が飛躍的に改

用いる水溶性エチレン性不飽和単量体は通常用 いられるものいずれでもよく、例えば、(メタ)ア

クリル酸、2-(メタ)-アクリルアミドー2メチ ルプロパンスルホン敵および/またはそのアルカ リ塩;(メタ)アクリルアミド、N.N-ジメチルア クリルアミド、2ーヒドロキシエチル(メタ)アク リレート、N-メチロール(メタ)アクリルアミド などの非イオン性単量体:ジエチルアミノエチル(メ タ)アクリレート、ジエチルアミノプロピル(メタ) アクリレート、ジメチルアミノブロピル(メタ)ア クリルプミド等のアミノ基合有不飽和単単体やモ れらの4級化物等を挙げることができ、これらの 群から遊ばれる1種または2種以上を用いること かできる(本明細音においては「アクリル」および「メ タアクリル」を合わせて「(メタ)アクリル」を表示 する)。好ましくは、アクリル酸、メタアクリル 敵またはそのアルカリ塩、アクリルアミド、メタ アクリルアミド、N.N-ジメチルアクリルアミ ドである。また2数目以降に用いる単量体成分が、 1 設日に用いる単量体成分と同種あるいは異種の 単量体成分を用いていてもよい。また、水溶性エ チレン性不飽和単量体水溶液中の単量体濃度は一

/または高分子保護コロイドと併用して使用する こともできる。

これらの界面活性剤および/または高分子保護 コロイドの使用量は1股目の単量体水溶液に対して0.1~5重量%、好ましくは0.2~3重量% である。

用いる石油系皮化水素溶媒は、脂肪族皮化水素、脂環族皮化水素をたは労者族皮化水素であり、脂肪族皮化水素としては、nーペンタン、nーヘキサン、nーヘプタン、リグロイン等が、脂頭族皮化水素としては、シクロペンタン、メチルシクロペンタン、シクロヘキサン、メチルシクロヘキサン等が、労者族皮化水末としては、ベンゼン、トルエン、キシレン等が好達である。特に、nーヘキサン、nーヘブタン、シクロヘキサン、トルエン、キシレンは工業的に品質が一定しているうえ入手容易であり、かつ安価な為に育利に用いることができる。

1 段目および2 数目以降に必要に応じて用いる ことができる組織剤は、重合性不飽和番および/ 校に25重量%~飽和濃度とするのが望ましい。 用いる界面活性剤および高分子保護コロイドは 1段目の重合において遊相器調査合できる界面符 性剤および高分子保護コロイドであればよく、両 者を併用してもよく、界箇活性刺としては、例え ば、ソルビタン脂肪酸エステル、ポリグリセリン 俗紡骸エステル、ショ糖脂肪酸エステル、ソルビ トール指防陸エステル、ポリオキシエチレンアル キルフェニルエーチル等の非イオン界面活性剤が 使用でき、また高分子保護コロイドとしては、エ チルセルロース、エチルヒドロキシエチルセルロ - ス、酸化ポリエチレン、無水マレイン化ポリエ チレン、無水マレイン化ポリプタジエン、無水マ レイン化EPDM(エチレン・プロピレン・ジエ ン・ターポリマー)等が使用できる。さらに、服 抗酸塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、アルキ ルメチルタウリン酸塩、ポリオキシエチレンアル キルフェニルエーテル資敵エステル塩、ポリオキ シエチレンアルキルエーテルスルホン数塊などの

アニオン界面活性剤を非イオン界面活性剤および

または反応性官能器を2個以上有する架構剤であ り、重合性不飽和基を2個以上育する無機剤とし ては、エチレングリコール、プロピレングリコー ル、トリメチロールプロパン、グリセリンポリオ キシエチレングリコール、ポリオキシプロピレン グリコール、ポリグリセリン等のポリオール額の ジまたはトリ(メタ)アクリル酸エステル類、前紀 ポリオール網とマレイン酸、フマール酸などの不 趋和敵観とを反応させて得られる不飽和ポリエス テル鎖、N.N゚ーメチレンピスアクリルアミドな どのピスアクリルアミド類、ポリエポキシドと(メ タ)アクリル酸とを反応させて得られるジェルは トリ(メタ)アクリル酸エステル類、トリレンジイ ソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネート などのポリイソシアネートと(メタ)アクリル酸ヒ ドロキシエチルとを反応させて得られるジ(メタ) アクリル酸カルパミルエステル額、アリル化デン プン、アリル化セルロース、ジアリルフタレート、 N.N゚.N゚-トリアリルイソシアヌレート、ジビ ニルベンゼン等が挙げられる。

これらの中でエチレングリコールジアクリレート、エチレングリコールジメタクリレート、ジエチレングリコールジアクリレート、ジエチレングリコールジメタクリレート、プロピレングリコールジアクリレート、プロピレングリコールジアクリレート、ポリエチレングリコールジメタクリレート、ジアリルフタレート、N,N',N'-トリアリルイソンアヌレート、N,N',コメチレンビスアクリルアミド等が延常使用される。

反応性官能基を2個以上有する無調剤は、例えば、ジグリンジルエーテル化合物、ハロエポキン化合物、イソシアネート化合物等であり、これらの中では特にジグリンジルエーテル化合物が進している。ジグリンジルエーテル化合物の具体例としては、(ポリ)エチレングリコールジグリンジルエーテル、(ポリ)プロピレングリコールジグリンジルエーテル、(ポリ)グリセリンジグリンジルエーテル等があり、中でもエチレングリコールジグリンジルエーテルが最も好遇な結果を与える(本

合開始剤の使用量は、単量体に対して0.005 ~1.0モル%の範囲が適当であり、0.005 モル%より少ないと重合反応に多大な時間を要し、 1.0モル%を超える急激な重合反応が起こり危 険である。

置合温度は、使用する重合開始剤によって異なるが、通常20~110℃、好ましくは40~80℃の範囲が適当である。110℃より高い温度で重合を行なうと、重合熱を除去することが難しく、円滑に重合反応を行なうことができない。20℃より低い温度で重合を行なうと、重合速度が低下し、重合時間が長くなり、経済的に好ましくない。

本発明の製造方法の1つの特徴である1股目の 重合終了後の界面活性刺および/または高分子保 渡コロイドの折出は、反応系の冷却により行なわ れる。冷却温度は使用する界面活性刺や高分子保 建コロイドおよび溶媒の種類によって異なり、例 えばヘキサグリセリルモノベヘニレートとローヘ ブタンの場合の温度は38~40℃であり、ヘキ 明細書においては「エチレングリコール」等と「ポリエチレングリコール」等を合わせて「(ポリ)エチレングリコール」等と表示する)。この他ハロエポキシ化合物としてはエピクロルヒドリン、エピプロムヒドリン、αーメチルエピクロルヒドリン等が、イソシアネート化合物としては、2.4ートリレンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネート等があり、いずれも本発明で使用できる。銀橋剤は一般に単量体に対して0.001~5賃債%である。

用いるラジカル重合関始剤としては、一般に使用される水溶性ラジカル重合関始剤である通硫酸カリウム、過硫酸アンモニウム、過硫酸ナトリウム等が適し、これらは亜硫酸塩等と併用してレドックス系開始剤として用いることも可能である。しかし油溶性ラジカル重合開始剤を用いるときには一般に生成する重合体は水溶性になるので架横剤の存在下で使用しなければならない。その場合、油溶性開始剤である過酸化ベンゾイル、アゾビスイソブチロニトリル等が適している。ラジカル電

サグリセリルモノベへニレートとシクロへキサン の場合の温度は27~30℃であり、ソルビタン モノステアレートとnーへブタンの場合の温度は 29~31℃である。

1 段目の置合で得られた含水ゲルに吸収させる 2 段目以降に用いるラジカル重合開始割および必要により銀橋剤を含む水溶性エチレン性不飽和単量体水溶液の添加量は、1 段目の水溶性エチレン 性不飽和単量体水溶液に対して50~300重量 %とするのが好道である。

2 数目および多数目の水溶性エチレン性不均和 単量体水溶液の添加量が50 質量%以下では、本 発明の所望の健々の効果が発現しにくい。また、 300 質量%以上では2 数目および多数目の吸収 時に単量体水溶液が吸収しまれずに、重合の際に 塊状化し、あるいはまわめて大きい粗粒が生成す るため好達でない。

[実施例]

以下、実施例により本発明を詳細に説明するが 本発明はこれらの実施例にのみ限定されるもので はない。

各実施例において、役水性樹脂の物性値は以下 に示す方法により測定した。

(1)吸水量

吸水性樹脂 1 9を2 0 0 a 20 0 0.9 %食塩水に分飲し、充分膨調させ、ついで、2 0 0 メッシュの 金網で醤港した。得られた膨潤樹脂重量を測定し 吸水強とした。

(2)収水速度(水溝れ性)

シャーレに吸水性樹脂5gを約3.5cmかに広げ、 0.9%食塩水2ccをピペットで満下し、完全に 吸水するまでの時間を測定し、水溝れ性とした。 (3)パルプとの枯着性(吸収材料として使用時の 担体パルプとの一体性の評価)

シャーレに 1 1 cm の 歯紙を敷き、水 2 ccを吸 収させた後、吸水性樹脂 2 gを均一に飲布する。 このシャーレを 6 0 でで 1 時間乾燥し、塗紙に結 着した吸水性樹脂量を求め結着性とした。 (4)逆戻り、拡散の測定

1 0 0 g/m*の評量を有する 4 0 cm× 1 4 cmの

したのち30℃まで冷却した。別に500㎏の三 角ッラスコ中に80重量%のアクリル輸水溶液 9 2 9を取り、外部より水冷しつつ、 2 0 . 1 重量 光の水敷化ナトリウム水溶液152.89を満下し て75モル%の中和を行なったのち、過硫酸カリ ウム0.119を加えて熔解した。このアクリル敷 部分中和塩水溶液を四つ口フラスコに加えて分散 させ、系内を窒素で充分に配換した後、昇温を行 ない、沿温を10℃に保持して1段目の重合反応 を行なった。その宣合スラリー被を20℃に冷却 し、前紀と同様に開製した問量のアクリル酸部分 中和塩水溶液を系内に満下し、30分間収収させ ると問時に最内を窒素で充分に重換した後、昇温 を行ない、浴温を10℃に保持して2段目の重合 反応を行なった。水およびn-ヘプタンを葉留で 除去、乾燥することによって牽鉛がなく、シャー プな粒径分布の吸水性樹脂192.09を得た。

実施例 2

1 段目および2 段目の重合に使用するアクリル・ 数部分中和塩水溶液に保険剤としてエチレングリ 大きさに戴斯したパルプシートの上に5gの吸水性樹脂を均一に散布したのち、前紀と同じパルプシートを重ね合せる。次いでパルプ固全体に2kg/ca*の加重を加えてプレスし、吸収体を作成する。

作成した吸収体の中心付近に1.6%食塩水 150mgを1分間かけて注ぎ、10分間数量する。 その後10cm×10cmに截断した遮断(東洋遮断 No.2)20枚を中心付近に置き、その上から 8.5kgのおもり(盛面装10cm×10cm)を載せ 3分間加重する。遮断に吸収した液量を測ること により逆戻り液量を求めた。

また、食塩水の拡がりを削り拡散長を求めた。 事族例 1

提弁機、造液冷却器、滴下ロート、鑑索ガス導入管を付した I 4の四つ口円筒型丸底フラスコに R-ヘブタン 6 5 0 R4をとり、H L B 1 3 . 1 のヘキサグリセリルモノベヘニレート(商品名:ノニオンG V - 1 0 8、日本抽首(株)製) 1 . 3 8 9を成加分散し、5 0 でまで昇退し、昇面活性剤を溶解

コールジグリシジルエーチルを、各々、18.4 #9加えた以外は実施例1と同様に置合を行ない、 散粉がなく、シャープな粒径分布の吸水性樹脂 192.5gを得た。

实施例 3

2 数目の重合に使用するアクリル数部分中和塩水溶液を1 数目の重合液に吸収させる際、系内の温度を2 5 ℃にした以外は実施例 1 と関係に行ない、数粉がなく、シャープな粒径分布の吸水控制 間 1 9 2:89を得た。

実施例 4

2 取目の賃合に使用するアクリル酸部分中和塩水溶液の代わりに3 7 %アクリルアミド水溶液を196.29用いた以外は実施例2と同様に行ない、微粉がなく、シャープな粒径分布の吸水性樹脂173.19を得た。

客准例 5

1 数目および2 取目の重合に使用するアクリル 酸部分中和塩水溶液の代わりに、8 0 重量%のア クリル酸水溶液4 6 9と 1 4 . 6 重量%の水酸化ナ

特別平3-227301 (ア)

トリウム水溶液104.8gで75モル%の中和を 行なったアクリル歌部分中和塩水溶液と、30重 量%のアクリルアミド水溶液120.9gを混合し て単量体水溶液を調製し、それぞれ1数目および 2数目の重合に用いた以外は実施例2と同様に行 ない兼粉がなく、シャープな粒低分布の吸水性樹 胎172.5gを得た。

突迫例 6

HLB13.1のヘキサグリセリルモノベヘニレート(商品名:ノニオンGV-106、日本油野(株)製)1.38%の代わりにHLB4.7のソルピタンモノステアレート(商品名:ノニオンSP-60R、日本油額(株)製)2.76%を用い、さらに2段目の重合に使用するアクリル敵部分中和塩水溶液を1段目の重合液に吸収させる際、系内の温度を15℃にした以外は実施例(と同様に行ない、微粉がなく、シャープな粒径分布の破水性樹脂194.0%を得た。

夷脑例 7

HLB13.1のヘキサグリセリルモノベヘニ

を得た。

爽脑例 9

HLB13.1のヘキサグリセリルモノベヘニレート(商品名:ノニオンGV-106、日本抽脂(株)製)1.389の代わりにHLB3.0のショ糖ジ・トリステアレート(商品名:ショガーエステルS-370、三菱化成食品(株)製)1.389を用いた以外は実施例1と同様に行ない、微粉がなく、シャープな粒径分布の吸水性樹脂190.79を得た。

実施例10

HLBI3.1のヘキサグリセリルモノベヘニレート(商品名:ノニオンGV-106、日本油酸(株)製)1.389の代わりにエチルセルロース(商品名:エチルセルロースN-22、ハーキュリーズ製)2.769を用い、また、溶媒であるmーヘブタンの代わりにシクロヘキサンを用い、さらに2股目の重合に使用するアクリル酸部分中和塩水溶液を1股目の重合液に吸収させる際、系内の温度を10℃にした以外は實施例1と同様に行ない、

レート(商品名:ノニオンGV-108、日本油配(株)製)1.389の代わりにHLB8.6のソルビタンモノラウレート(商品名:ノニオンLP-20 R、日本油融(株)製)0.979を用い、さらに、2股目の重合に使用するアクリル酸部分中和塩水溶液を80重量%のアクリル酸水溶液469と20.1重最%の水酸化ナトリウム水溶液76.39で75モル%の中和を行なったものとし、また接単量体水溶液を1股目の重合液に吸収させる際、系内の温度を10℃にした以外は実施例1と同様に行ない、微粉がなく、シャープな粒径分布の吸水性樹脂143.99を得た。

実施例8

HLB13.1のヘキサグリセリルモノベヘニレート(商品名:ノニオンGV-106、日本油脂(株)製)1,389の代わりに無水マレイン酸を付加させた変性ポリエチレン(商品名:Hi-wax 1105A、三井石油化学工業(株)製)2.789を用いた以外は実施例2と同様に行ない、微勢がなくシャープな粒径分布の吸水性樹脂193.49

歌粉がなく、シャープな粒径分布の吸水性樹脂 193.29を得た。

実施例11

2 股目の電合に使用するアクリル酸部分中和塩水溶液を80 電量%のアクリル酸水溶液184g と20.1 電量%の水酸化ナトリウム水溶液 305.29で75 モル%の中和を行なったのち過 硫酸カリウム0.22gを加えて溶解した以外は、 実施例9と同様に行ない、微粉がなく、シャープ な粒低分布の吸水性樹脂287.0gを得た。

実施例 1 2

1 段目および2 象目の實合に使用するアクリル 酸部分中和塩水溶液に無機剤としてポリ(a=14) エチレングリコールジアクリレートをそれぞれ 27.8 mg加えた以外は実施例9と同様に行ない、 数粉がなく、シャープな粒径分布の吸水性樹脂 191.3 gを得た。

突施例13

【 段目および 2 段目の電合に使用するアクリル 酸部分中和塩水溶液に領情剤としてN.N'ーメチ レンピスアクリルアミドをそれぞれ 1 8.4 m970 えた以外は実施例 9 と同様に行ない、策粉がなく、 シャープな粒径分布の吸水性樹脂 1 9 2.6 gを得た。

実施例14

2 取目の重合に使用するアクリル酸部分中和塩水溶液の代わりに2 8 重量%のメタアクリルアミド水溶液3 1 0.79を用いた以外は実施例2 と同様に行ない、微粉がなく、シャープな粒径分布の吸水性樹脱188.59を得た。

宴放例15

2 数目の重合に使用するアクリル酸部分中和塩水溶液の代わりに 2 5 重量%のN.Nージメチルアクリルアミド水溶液 4 0 4 .8 9を用いた以外は実施例1 3 と間様に行ない、微粉がなく、シャープな粒径分布の吸水性樹脂 2 0 3 .3 9を得た。

宴放例 16

1 級目の宣合に使用するアクリル酸部分中和塩 水溶液の代わりに30重量%のアクリルアミド水 溶液2429を用い、さらに1 級目および2 級目

の水酸化ナトリウム水溶液152.8gで75モル %の中和を行なった後、エチレングリコールジグ リシジルエーテル36.8 kgを加え、さらに過硫 酸カリウム0.11gを加えて溶解した。このアク リル酸部分中和塩水溶液を系内で液下し、30分 間吸収させると同時に系内を蜜素で充分に置換し たのち昇汲を行ない、浴温を70℃に保持して3 殴目の重合反応を行なった。水および1ーヘブタ ンを装留で除去、乾燥することによって凝粉がな く、シャープな粒径分布の吸水性樹脂287.5g を得た。

比較例1

提择機、連減冷却器、適下減斗、窒素ガス導入管を付した1gの四つ口円筒壁丸底フラスコにホーヘプタン550 mgをとり、HLB13.1のヘキサグリセリルモノベヘニレート(商品名:ノニオンGV-106、日本油塩(株)製)1.389を設加分散し、50℃まで昇進し、界面活性剤を溶解した後、30℃まで冷却した。別に500㎡の三角フラスコ中に80重量%のアクリル酸水溶液92

の重合に使用するエチレングリコールジグリシジルエーテルの代わりに N、N'ーメチレンピスアクリルアミドをそれぞれ 1 8.4 mg加えた以外は実施例 2 と関策に行ない、無粉がなく、シャープな位征分布の吸水性樹脂 1 7 2 .9 9を得た。

安准例17

HLB13.1のヘキサグリセリルモノベヘニレート(商品名:ノニオンGV-106、日本油塩(株)製)0.92gおよび無水マレイン酸を付加させた変性ポリエチレン(商品名:Hi-wax 1105A、三井石油化学工業(株)製)0.92gを併用しさらに2数目の重合に使用するアクリル酸部分中和塩水溶液を1数目の重合液に吸収させる際、系内の温度を30℃にした以外は実施例2と同様に行ない、数粉がなく、シャープな粒径分布の吸水性樹脂192.4gを得た。

実施例 1 8

実施例1の2取目の重合反応を行なった後、その重合スラリー液を20℃に冷却した。別に80 重量系のアクリル敵水溶液92gと20.1重量%

9を取り、外部より水冷しつつ、20.1 重量%の水酸化ナトリウム水熔放152.69を消下して75モル%の中和を行なった後、過酸酸カリウム0.119を加えて溶解した。このアクリル酸部分中和塩水溶液を四つロフラスコに加えて分散させ、系内を窒素で充分に便換したのち昇温を行ない、潜温を70℃に保持して重合反応を行なった。水およびnーヘブタンを蒸留で除去、乾燥することによって吸水性製廠96.79を得た。

H. 校 例 2

HLBI3.1のヘキサグリセリルモノベヘニレート(商品名:ノニオンGV-106、日本抽覧(体)製)1.88gの代わりにHLB4.7のソルビタンモノステアレート(商品名:ノニオンSP-60R、日本抽覧(体)製)2.76gを用いた以外は比較例1と同様に行ない、吸水性樹蘭98.2gを得た。

比較例3

HL813,1のヘキサグリセリルモノベヘニ レート(商品名:ノニオンGV-106、日本油酸 (快)製)1.38gの代わりにHLB8.6のソルビタンモノラウレート(商品名:ノニオンLP-20R、日本抽扇(快)製)0.97gを用いた以外は比校例1と同様に行ない、吸水性樹脂96.0gを得た。

比較例4

HLBI3.1のヘキサグリセリルモノベヘニレート(商品名:ノニオンGV-106、日本油智(株)製)1.389の代わりに無水マレイン酸を付加させた変性ポリエチレン(商品名:Hi-vax1106A、三并石油化学工業(株)製)2.769を用いた以外は比較例1と同様に行ない、吸水性樹脂98.09を得た。

比较网5

HLB13.1のヘキサグリセリルモノベヘニレート(商品名:ノニオンGV-108、日本抽版(株)製)1.389の代わりにHLB3.0のショ値ジ・トリステアレート(商品名:ショガーエステルS-370、三更化成食品(株)製)1.389を用いた以外は比較所1と同様に行ない、吸水性樹樹

禁止券

突施例 比较例	吸水量	吸水速度 (水温れ	結着性	逆戻り	拡散	平均 粒磁	25 85 100 # a
No.	(9/9)		(%)	(9)	(CZ)		以下(%)
実施例 1	70	5	92	0.5	30	450	0.1
2	55	4	85	0.2	28	420	0.8
3 4 5	72	5	98	0.7	33	520	0.0
	50	8	78	1.0	28	370	1.1
	48	8	74	1.8	27	890	0.9
6	69 .	8	70	3.3	27	310	12.0
. 7	75	. 2	90	4.0	26	340	5.1
8	58	6	88	0.8	32	800	0.0
9	71	5	90	6.7	28	400	0.4
10	88	8	94	0.6	29	390	2.1
11	87	. 3	92	0.5	80	490	0.6
12	54	4	87	6.6	27	860	1.8
12	59	4	89	0.4	28	280	0.8
14	49	4	77	1.5	28	820	2.3
15	50	4	78	0.8	26	310	2.7
ie	52	5	83	0.9	27	410	0.8
17	56	4	83	0.8	30	270	1.8
18	67	3	90	0.4	30	470	0.2
比较例山	72	25	48	4.5	25	200	12
2	70	20	35	7.4	22	95	69.2
24 40 6	75	8	68	15.9	18	250	15
	81	85	47	5.5	28	260	14
	78	28	38	5.0	21	180	28
	74	12	69	4.7	24	270	. 1
rk	70	7	71	5.1	23	195	17

97.18を得た。

比较例 6

HLBI3.1のヘキサグリセリルモノベヘニレート(商品名:ノニオンGV-106、日本油脂(株)製)1.38gの代わりにエチルセルロース(商品名:エチルセルロースN-22、ハーキュリーズ製)2.76gを用い、さらにn-ヘブタンをシクロヘキサンに代えた以外は比較例1と同様に行ない、吸水性樹脂98.2gを得た。

比较例7

2 敗目の重合に使用するアクリル散部分中和塩 水溶液を1 敗目の重合液に吸収させる際、系内の 温度を4 5℃にした以外は実施例1と同様に行な い、吸水性樹脂192.5gを得た。

実施例、比較例で得られた各級水性樹脂の特性 を第1表に示す。

[効果]

本発明の製造法によって得られた吸水性樹脂は 術生分野、土壌改良分野および工業用分野等に通 しており、とりわけ、特に衛生分野に好道である。 すなわち本発明の製造法によって得られた吸水性」 樹脂は、粒径が大きく、薬粉が少なく、粒径分布 がシャープであることから、第1に、おむつ等に おける逆戻りの少ないこと、吸収物の拡飲性が是 れていること、第2に、パルプ中に吸水性樹脂を・ 固定する際、吸水性樹脂が脱層し難く、臭好な吸 収体が得られ、第3に、吸水性樹脂を敷布機を使っ て敷布する際、敷布ムラがなく、安定した敷布量 を維持し易いことが挙げられる。また、界面活性 剤あるいは高分子保護コロイドが吸水性樹脂の表 面層に存在している量が少ないことから、初期の 吸水速度すなわち濡れ住が改善される。さらに、 パルプ中に吸水性樹脂を固定する際、吸水性樹脂 とパルプとの鉄着性が改善され脱落し難い吸収体 が得られることが挙げられる。そのうえ、生産性 が改善されるため、安価な吸水性樹脂が提供でき

特問平3-227301 (10)

ることが挙げられる。以上の様に本発明の製造方. 法によって得られた吸水性樹脂は種々の利点によ り、特に割生分野において優れた性能を発揮する。